Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 748 871 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication:18.12.1996 Bulletin 1996/51
- (21) Numéro de dépôt: 95201616.0
- (22) Date de dépôt: 16.06.1995

- (51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/34**, C12N 15/74, C12N 1/21, C12N 1/04 // (C12N1/21, C12R1:46)
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT
 SE
- (71) Demandeur: SOCIETE DES PRODUITS NESTLE S.A.
 1800 Vevey (CH)
- (72) Inventeurs:
 - Mollet, Beat CH-1074 Mollie-Margot (CH)
 - Pridmore, David
 CH-1000 Lausanne 26 (CH)
 - Zwahlen, Marie Camille CH-1018 Lausanne (CH)
- (54) Streptococcus résistant aux phages
- (57) Fragment d'ADN de phages virulents contre un Streptococcus capable de conférer à un Streptococcus le contenant une résistance à au moins un phage, notamment un fragment homologue ou s'hybridant avec le fragment HindIII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I-1588 ou le fragment EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589. Procédé pour rendre résistant un Streptococcus à au moins un phage, caractérisé en ce que l'on clone dans un vecteur un fragment d'ADN de phage virulent contre un Streptococcus capable de conférer à un Streptococcus une résistance à au moins un phage, et on introduit le vecteur dans un Streptococcus.

Description

5

25

45

La présente invention se rapporte à l'utilisation d'un fragment d'ADN de bactériophage pour rendre résistante aux bactériophages une bactérie lactique le contenant.

Etat de la technique

La vulnérabilité des bactéries lactiques à une attaque phagique représente un problème majeur dans l'industrie du yogourt qui traite des volumes importants de lait. Les bactériophages (ou phages) peuvent être apportés au cours du processus de fabrication du yogourt à cause d'un manque d'hygiène. Ils peuvent aussi apparaître suite à l'entrée en phase lytique d'un phage lysogène, c'est à dire un phage intégré dans le génome d'une bactérie sous une forme latente. Pour réduire l'incidence de ces attaques, l'industrie recours généralement à l'utilisation d'un mélange de souches différentes de bactéries lactiques naturellement résistantes à certains phages, ou à l'utilisation en rotation pour chaque étape de production à des souches différentes de bactéries lactiques. Cependant ces systèmes présentent l'inconvénient que l'on est obligé d'utiliser des souches différentes de bactéries lactiques, ce qui conduit à masquer les propriétés organoleptiques et de texture d'une souche intéressante par rapport aux autres souches utilisées. Il serait donc particulièrement avantageux de pouvoir avoir des moyens pour élargir le spectre de résistance d'une souche de bactérie lactique intéressante.

La résistance naturelle aux phages des bactéries lactiques est généralement d'origine bactérienne, et fait intervenir des mécanismes de restriction/modification, d'interférence à l'adsorption des particules phagiques, et/ou d'avortement de la phase lytique du phage. Ces résistances sont de plus généralement codées par un plasmide bactérien. Larbi et al. décrivent ainsi deux souches de *Streptococcus salivarius* subsp. thermophilus (S. thermophilus) présentant au moins trois mécanismes bactériens de résistance aux phages (J. Dairy Res., 59, 349-357, 1992).

Ces mécanismes bactériens de résistance aux phages peuvent être par ailleurs utilisés pour élargir le spectre de résistance aux phages des bactéries lactiques. Sing W. D. et al. décrivent ainsi la fabrication de clones de *Lactococcus lactis* subsp. *lactis* (*Lactococcus lactis*) comprenant chacun un plasmide différent codant pour un mécanisme bactérien de résistance aux phages (Applied and Environmental Microbiology, <u>59</u>, 365-372, 1993).

Enfin, une autre source potentielle de mécanismes de résistance aux phages de bactéries lactiques a été récemment mise en évidence par Hill C. et al. (Journal of Bacteriology, <u>172</u>, 6419-6426, 1990). Des fragments d'ADN d'un phage virulent contre des *Lactococcus lactis* peuvent en effet conférer une résistance aux phages à des *Lactococcus lactis* qui les contiennent. Les mécanismes de résistance impliqués ne sont pas encore clairs. On peut cependant raisonnablement estimer qu'ils sont liés à la surproduction ou la titration de signaux régulateurs essentiels au développement des phages.

5 Résumé de l'invention

La présente invention a pour but de fournir de nouveaux fragments d'ADN de phages capables de conférer une résistance aux phages à un *Streptococcus*.

A cet effet, la présente invention concerne tout fragment d'ADN de phage virulent contre des *Streptococci* capable de conférer à un *Streptococcus* le contenant une résistance à au moins un phage, en particulier les fragments homologues ou s'hybridant avec le fragment d'ADN HindIII de 3.6 kilo-bases (kb) présent dans le plasmide CNCM I-1588 ou le fragment d'ADN EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589.

L'invention concerne aussi un procédé pour rendre résistant un *Streptococcus* à au moins un phage, dans lequel on clone dans un vecteur un fragment d'ADN de phage virulent contre des *Streptococci* capable de conférer à un *Streptococcus* une résistance à au moins un phage, et on introduit le vecteur recombinant dans un *Streptococcus*.

La présente invention concerne également les organismes du genre *Streptococcus* comprenant, intégrés dans leur génome ou par le moyen d'un plasmide réplicable, un fragment d'ADN de phage virulent contre des *Streptococci* capable de conférer à un *Streptococcus* une résistance à au moins un phage, notamment un fragment homologue ou s'hybridant avec le fragment d'ADN HindIII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I-1588 ou le fragment d'ADN EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589.

Les vecteurs de réplication ou d'intégration recombinants comprenant un fragment d'ADN selon la présente invention, sont également un objet de l'invention.

Les *Streptococci* transformés par un fragment d'ADN selon l'invention présentent la surprenante propriété d'être résistants non seulement au phage à partir duquel le fragment d'ADN a été isolé, mais aussi aux phages qui leur sont homologues et mêmes à certains phages qui leur sont hétérologues.

Les fragments d'ADN selon la présente invention permettent donc d'élargir considérablement le spectre de résistance aux phages d'un *Streptococcus*. Pour cela, on peut transformer un *Streptococcus* par un vecteur comprenant un ou plusieurs fragments selon l'invention pouvant porter des mécanismes de résistance différents. On peut aussi transformer un *Streptococcus* par un vecteur selon l'invention comprenant en outre un ou plusieurs mécanismes bactérien

de résistance.

D'une manière surprenante, le spectre de résistance conféré par un fragment selon l'invention peut être différent selon la souche de *Streptococcus* renfermant ledit fragment.

Finalement, on peut aussi envisager de développer des clones d'une souche de *Streptococcus* intéressante ayant chacun un spectre de résistance différent. Ces clones de *Streptococcus* pourraient être ainsi utilisés avantageusement en rotation lors de la fermentation industrielle d'un lait pour fabriquer du yogourt ou du fromage, par exemple.

Description détaillée de l'invention

Dans la suite de la description, on entend par "phage homologue" les phages faisant parti d'un groupe de phages qui attaquent les mêmes souches de bactéries et qui ont un comportement lytique similaire. A l'inverse, un phage ne remplissant pas les deux conditions définies ci-dessus est un phage hétérologue.

Au sens de la présente invention, on entend par "séquence homologue" toute séquence ne différant des séquences selon l'invention que par la substitution, la délétion ou l'addition d'un petit nombre de bases. Dans ce cadre, on considérera en particulier comme homologue deux séquences d'ADN qui, du fait de la dégénérescence du code génétique, codent pour un même polypeptide. On considérera aussi comme séquence homologue, celle qui présente plus de 80% d'homologie avec les séquences selon l'invention. Dans ce dernier cas, l'homologie est déterminée par le rapport entre le nombre de bases d'une séquence homologue qui sont identiques à celles d'une séquence selon l'invention, et le nombre total de bases de ladite séquence selon l'invention.

Au sens de la présente invention, on entend par "fragment qui s'hybride" tout fragment capable de s'hybrider aux fragments selon l'invention par la méthode de Southern-Blot (Sambrook et al.., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, U.S.A., 1989, chapitre 9.31 à 9.58). De préférence, l'hybridation est conduite dans des conditions rigoureuses de manière à éviter des hybridations aspécifiques ou peu stables.

Enfin, le terme "fragment" ou "fragment d'ADN" doit être compris comme un fragment d'ADN double brin d'origine phagique, qui peut être synthétisé, reproduit *in-vitro* par exemple par la méthode connue appelée "Polymérase Chain Reaction", ou reproduit *in-vivo* dans une bactérie du type *Escherchia coli* ou *Lactococcus lactis*, par exemple.

Pour mettre en oeuvre un procédé de sélection d'un fragment d'ADN selon l'invention, on peut fabriquer une banque de *Streptococci* renfermant des fragments d'ADN phagiques couvrant partiellement ou la totalité du génome d'un phage. Peur cela, on peut digérer de l'ADN phagique par une enzyme de restriction, on clone le produit de digestion dans un vecteur, puis on introduit les vecteurs dans des *Streptococci*, par exemple.

Ensuite on peut cultiver la banque de *Streptococci* transformés dans un milieu de culture comprenant des phages virulents contre des *Streptococci* de manière à séparer une deuxième banque de *Streptococci* résistants aux phages, par exemple.

On peut alors isoler classiquement des clones résistants aux phages en étalant des dilutions de la deuxième banque sur un milieu de culture solide, puis sélectionner parmi les clones isolés ceux qui présentent une résistance au moins 100 fois supérieure à celle du *Streptococus* non-transformé, par exemple.

Comme alternative au procédé décrit ci-dessus, on peut aussi isoler préalablement chaque fragment d'ADN phagique par une électrophorèse d'un produit de digestion d'ADN phagique suivie d'une élution d'une bande de gel comprenant le fragment d'intérêt. Puis on peut cloner chaque fragment isolé dans un vecteur, introduire chaque vecteur dans un *Streptococcus*, et sélectionner un *Streptococcus* présentant une résistance au moins 100 fois supérieure à celle du *Streptococcus* non-transformé, par exemple.

Pour sélectionner parmi les *Streptococci* résistants ceux qui présentent une résistance au moins 100 fois supérieure à celle d'un *Streptococcus* non-transformé (par un fragment d'ADN phagique), on étale de préférence une dilution d'une suspension de phages virulent sur une culture confluente en milieu solide de *Streptococci* (transformés ou non), on compte le nombre de plaques (chaque plaque résultant d'une infection par un phage), et pour une dilution donnée on détermine le rapport entre le nombre de plaques apparaissant sur une culture de *Streptococci* non transformés et celui apparaissant sur une culture de *Streptococci* transformés. On peut ainsi sélectionner un *Streptococcus* transformé présentant un rapport d'au moins 100, de préférence un rapport compris entre 10³ et 10¹².

On a pu ainsi isoler du phage \$Si21 qui est particulièrement virulent contre des S. thermophilus (Collection du Centre de Recherche Nestlé, Lausanne) un fragment d'ADN HindIII de 3.6 kb. Ce fragment est présent dans le plasmide pMZ23 qui a été déposé, sous la forme de la souche S. thermophilus Sfi1 le contenant, le 7 juin 1995, auprès de la Collection Nationale de Culture de Microorganisme (C.N.C.M.), Institut Pasteur, 28 rue du Dr Roux, 75724 Paris cedex 15, France, où il a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1588. Ce fragment d'ADN HindIII de 3.6 kb permet de conférer à un Streptococcus qui le contient, notamment à un S. thermophilus, une résistance aux phages qui sont homologues au phage à partir duquel le fragment d'ADN a été sélectionné, mais aussi une résistance à certains phages qui lui sont hétérologues.

On a pu aussi isoler du phage ϕ Sfi2 qui est virulent contre des *S. thermophilus* (Collection du Centre de Recherche Nestlé, Lausanne) un fragment d'ADN EcoRV de 6.5 kb. Ce fragment est présent dans le plasmide pMZ31 déposé, sous la forme de la souche *S. thermophilus* Sfi1 le contenant, le 7 juin 1995, auprès de la C.N.C.M., Institut Pasteur,

28 rue du Dr Roux, 75724 Paris cedex 15, France, où il a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1589. Il permet de conférer à un Streptococcus qui le contient, notamment à un S. thermophilus, une résistance à au moins un phage.

En particulier, on a pu isoler un fragment EcoRl de 0.8 kb qui est conservé dans les fragments susmentionnés Hindll et EcoRl. Ce fragment ayant la séquence SEQ ID NO:1 qui est donnée dans la liste de séquence ci-après, présente la particularité d'être relativement bien conservé dans les phages homologues au phage φSfi21. Il permet également de conférer à un Streptococcus qui le contient, notamment à un S. thermophilus, une résistance à au moins un phage.

Vu l'intérêt présenté par les fragments d'ADN de 6.5 kb, 3.6 kb et 0.8 kb, et le fait que pour la première fois des fragments d'ADN de phage virulent contre un *Streptococcus* ont pu conférer une résistance à un *Streptococcus* le contenant, la présente invention concerne tout fragment d'ADN de phages virulents contre un *Streptococcus* qui est capable de conférer à un *Streptococcus* une résistance à au moins un phage.

En particulier, l'invention peut concerner tout fragment d'ADN qui, premièrement est homologue ou qui s'hybride avec le fragment HindIII de 3.6 kb, le fragment EcoRV de 6.5 kb et/ou le fragment EcoRI de 0.8 kb, et deuxièmement est susceptible de conférer à un Streptococcus une résistance à au moins un phage. De préférence, on choisit des fragments d'une longueur d'au moins 20 paires de bases (pb), cette limite inférieure étant arbitrairement fixée du fait que les petits fragments s'hybridant spécifiquement ont généralement une longueur de 15-25 pb.

Pour mettre en oeuvre le procédé pour rendre résistant un *Streptococcus* à au moins un phage, on clone de préférence dans un vecteur un fragment homologue ou s'hybridant avec le fragment HindlII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I-1588 ou le fragment EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589. De préférence, on utilise le fragment EcoRI de 0.8 kb.

Le vecteur peut être un plasmide d'expression réplicable pouvant comporter des systèmes de réplication et d'expression d'autres microorganismes, comme par exemple de *Escherichia coli* ou de *Lactococcus lactis*, par exemple. Il peut être aussi un vecteur d'intégration. Il faut également noter qu'il n'est pas utile de placer en amont de la séquence du phage, des séquences indispensables à l'expression de cette séquence, comme par exemple un promoteur de *Streptococcus*.

Dans le procédé d'expression ou de sélection selon la présente invention, on peut introduire le vecteur dans une bactérie du genre *Streptococcus*, notamment *S. thermophilus*, par conjugaison, transféction ou transformation, par exemple. L'organisme ainsi transformé comprend alors de préférence plusieurs copies du vecteur transformé.

La présente invention est décrite plus en détail ci-après à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à des exemples d'obtention de fragments d'ADN, de plasmides recombinants et de bactéries transformées selon l'invention. Il va de soi, toutefois, que ces exemples sont donnés à titre d'illustration de l'objet de l'invention dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

La manipulation de l'ADN, le clonage et la transformation de cellules bactériennes sont, en l'absence de précisions contraires, effectués selon les protocoles décrits dans l'ouvrage de Sambrook et al. cité plus haut. Les pourcentages sont donnés en poids, sauf indication contraire.

Figures

35

40

45

50

Figure 1: courbes de croissance en plaque de microtitration (densité optique en fonction du temps) de la souche de *S. thermophilus* Sfi1 transformée par le plasmide pNZ124 en présence ou en absence des phages φBas3, φBas11, φBas19, φSfi21, φSfi2 et φSfi18.

Figure 2: courbes de croissance en plaque de microtitration (densité optique en fonction du temps) de la souche de *S. thermophilus* Sfi1 transformée par le plasmide pMZ23 en présence ou en absence des phages φBas3, φBas11, φBas19, φBas3, φSfi21, φSfi2 et φSfi18.

Milieux: (rajouter 1,5% de Bacto-agar pour un milieu solide)

- M17 (Difco,USA): 0,5% de tryptone, 0,5%, de soytone, 0,5% de viande hydrolysée, 0,25% d'extrait de levure, 0,05% d'acide ascorbique, 0,025% de sulphate de magnesium, 1,9% de disodium-beta-glycerophosphate, et de l'eau.
- LM17: milieu M17 comprenant 0,5% de lactose.
- LM17/CaCl₂: milieu LM17 comprenant 0,05% de CaCl₂.
- MSK: lait écrémé (poudre reconstitué à 10%) comprenant 0,1% d'extrait de levure.
- MRS: 1% de peptone, 1% de viande hydrolysée, 0,5% d'extrait de levure, 0,5% d'acétate de sodium, 0,01% de sulphate de magnesium, 0,2% de phosphate de dispotassium, 0,2% de citrate d'ammonium, 0,005% de sulphate de manganèse, 2% de dextrose, 0,1% de tween 80, et de l'eau.
 - HJ: 3% tryptone, 0.2% extrait de boeuf, 1% extrait de levure, 0.4% de KH₂PO₄.

Souches bactériennes:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- S. thermophilus Sfi21 qui a été déposée le 18 mai 1994, à la CNCM où il a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1424.
 Cette souche est sensible au phage φSfi21 et naturellement résistante aux phages φBas3, φBas11, φBas19, φSfi2, φSfi9 et φSfi18.
- S. thermophilus Sfi1 qui est sensible aux phages φBas3, φBas11, φBas19, φSfi2 et φSfi18, et naturellement résistante au phage φSfi9. Deux clones de cette souche contenant le plasmide pMZ31 ou pMZ24 ont été déposés à la CNCM sous les numéros de dépôt cités ci-dessus CNCM I-1588 et CNCM I-1589.
- S. thermophilus Sfi9 qui a été déposée le 18 mai 1994 à la CNCM où il a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1421.
 Cette souche est sensible au phage φSfi9 et naturellement résistante aux phages φBas11, φBas19, φBas3, φSfi2, φSfi18 et φSfi21.

Ces trois souches Gram-positifs présentent au microscope un aspect de coques formant des chaînettes non flagellés. Ces souches ne font pas de spores et elles sont anaéorobes facultatifs.

Exemple I: clonage de fragments d'ADN du phage 6Sfi21

1.1. Préparation de fragments d'ADN du phage φSfi21: on inocule 200 ml d'un milieu liquide LM17/CaCl₂ avec 1% d'une culture en phase stationnaire de la souche *S. thermophilus* Sfi21 et 500μl d'une suspension de phage comprenant environ 10⁸ particules/ml (Collection Nestlé). On incube le milieu à 42°C jusqu'à ce que la lyse soit complète (environ 2 heures), on centrifuge le milieu pendant 30 min à 8000 rpm et à 4°C dans un rotor Sorval SS-34, on récupère le surnageant que l'on recentrifuge dans le même rotor pendant 6 h à 12000 rpm et à 4°C, puis on resuspend le culot de particules phagiques dans 0,5 ml d'un tampon comprenant 20mM Tris pH 7,2, 10 mM NaCl, 10 mM MgSO₄. On conserve alors la suspension de particules phagiques à -20°C (cette méthode peut être aussi appliquée pour préparer une suspension d'autres phages).

On traite la suspension de phages par 5µg/ml d'une désoxyribonucléase et 1µg/ml d'une ribonucléase pendant 30 mm à 37°C, on ajoute 50 mM d'EDTA et 0.8% de SDS et on incube pendant 5 min à 37°C, puis on ajoute 100µg/ml de protéinase K et on incube 1h à 56°C. On extrait les protéines par 1 volume d'une solution de phénol saturée par du TE (100mM de Tris pH7,5 et 10mM d'EDTA), suivie par 1 volume de chloroforme. Puis on précipite l'ADN phagique présent dans la phase aqueuse dans 2 volumes d'éthanol comprenant 0,3M d'acétate de sodium pH5,2 à -70°C pendant au moins 30 min. On centrifuge à 13000rpm et on resuspend le culot d'ADN phagique dans 0,4 ml d'eau.

On digère ensuite classiquement une partie de la solution d'ADN phagique par l'enzyme de restriction HindIII (Boehringer-Mannheim, Germany) dans un tampon comprenant 20 mM de KCI, 10 mM de Tris-HCI pH8, 10 mM de MgCI₂, 1 mM de DTT et 0,1mg/ml de BSA. Puis dans les conditions décrites ci-dessus, on extrait les protéines au phénol, et on précipite et on resuspend l'ADN dans la solution de TE de manière à obtenir une solution comprenant 100ng/µl d'ADN phagique

1.2. Préparation d'une banque de Streptococci renfermant des fragments d'ADN couvrant une grande partie du génome du phage \$\infty\$Sfi21; dans les conditions décrites ci-dessus, on digère classiquement le vecteur pNZ124 (de M. De VOS, Agricultural University of Wageningen, The Netherlands) par l'enzyme de restriction Hind\text{III. A la fin de la réaction, on extrait les protéines au phénol, on précipite et on resuspend l'ADN dans la solution de TE de manière à obtenir une solution comprenant 100ng/µl d'ADN plasmidique.

On mélange une quantité de la solution de vecteur pNZ124 (100ng), une autre quantité de la solution de fragments d'ADN (100ng) et de l'eau jusqu'à 17µl. On chauffe le mélange pendant 2 à 5 min à 56°C, puis on ajoute 2µl d'un tampon classique de ligation et 1µl d'une solution de T4 DNA ligase (Boehringer Mannheim, Germany). A la fin de la réaction on extrait les protéines au phénol, puis on précipite classiquement l'ADN.

On prépare des cellules compétentes de la souche *S. thermophilus* Sfi1, sensible à tous les phages mentionnés dans les figures 1 et 2, par la méthode de Marciset et al., Biotechnology and Bioengineering, <u>43</u>, 490-496, 1994.

On transforme par électroporation les cellules compétentes avec les vecteurs transformés (Marciset et al.). Pour cela, on mélange 200μl de la suspension de cellules compétentes décongelées avec le culot précipité de vecteurs recombinants, on place le mélange dans une cuvette d'un dispositif d'électroporation (Gen Pulser, Biorad), et on soumet la cuvette à 2100 V, 25μF et 400Ω. On ajoute ensuite 1 ml du milieu de culture liquide HJ comprenant en outre 0,5% de lactose, et on incube à 42°C pendant 4h. On étale la culture sur un milieu LM17 solide comprenant en outre 4μg/ml de chloramphenicol. Les bactéries qui survivent constituent la banque de *Streptococci* renfermant des fragments d'ADN couvrant la totalité du génome du phage φSfi21. Il faut toutefois noter que certains *Streptococci* renferment le vecteur pNZ124 qui s'est recircularisé sans incorporer un ou plusieurs fragments phagiques.

1.3. Préparation d'une banque de Streptococci résistants aux phages: on cultive la banque de Streptococci ci-dessus dans un milieu de culture liquide LM17 comprenant en outre 4µg/ml de chloramphenicol et 100µl de la suspension de particules de phages φSfi21 (point l.1 ci-dessus). Les bactéries qui survivent constituent la banque de Streptococci résistants aux phages.

5

1.4 Analyse du plasmide pMZ23: parmi les S. thermophilus résistants aux phages on a pu isoler un clone rentermant le plasmide pMZ23 qui a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1588 et qui contient un fragment d'ADN phagique HindIII de 3.6 kb.

10

La résistance aux phages conférée par le plasmide pMZ23 peut être déterminée par un test en plaque de microtitration. Pour cela, on cultive le clone de S. thermophilus Sfi1 renfermant le plasmide pMZ23 dans du milieu MSK supplémenté de 4µg/ml de chloramphénicol. On dilue 100µl de la culture en phase stationnaire à 0,9ml de milieu LM17/CaCl₂ supplémenté de 4µg/ml de chloramphénico. On réparti dans les puits de la plaque de microtitration (en triple; dilution 1/100) 200µl du milieu ci-dessus, 22µl de la culture diluée et 2,5µl/ml de la suspension de phage \$\phi Sfi21 ci-dessus. On incube la plaque à 42°C et on mesure la densité optique à 620-630nm toutes les 15 min pendant 7,5 h (Automatic Reader, Dynatech).

15

Le même test a été réalisé avec des phages homologues du phage \$Sfi21, c'est à dire les phages \$Sfi2, φSfi18, et φBas3, et des phages hétérologues du phage φSfi21, c'est à dire les phages φBas11 et φBas19. Pour cela, on a préparé une suspension de ces phages comme décrit au point l.1 ci-dessus.

20

Pour comparaison, on réalise en parallèle le même test avec la souche S. thermophilus Sfi1 transformée en absence de phages. On réalise aussi le même test avec la souche S. thermophilus transformée par le plasmide pNZ124.

Les résultats des essais présentés à la figure 1 montrent que la souche S. thermophilus Sfi1 transformée par le plasmide pNZ124 est sensible à tous les phages utilisés. Le plasmide pNZ124 n'est donc pas responsable de la

25

Les résultats des essais présentés à la figure 2 montrent que la souche S. thermophilus Sfi1 transformée par le plasmide pMZ23 est résistante à tous les phages utilisés. Le fragment phagique HindIII de 3.6 kb est donc bien responsable de la résistance. Il permet de conférer une résistance aux phages homologues et aux phages hétéro-

30

1.5. Evaluation du degré de résistance: on mélange à 0,3ml d'une culture fraîche dans du MSK (supplémenté de 4µg/ml de chloramphénicol) des souches S. thermophilus Sfi1 transformées par les plasmides pNZ124 ou pMZ23, 2,5ml de milieu MRS agar (0,7% Bacto-agar) à 52°C, et 0,1ml de dilutions de la suspension de chaque phage évalué (les suspensions de phages sont préparées comme décrit au point l.1.). On étale le mélange sur un milieu solide LM17 supplémenté avec du chloramphenicol, on incube à 42°C sous anaérobiose, et on compte le nombre de foyers d'infection sur le milieu solide (sous la forme de plaques). On détermine ensuite pour une dilution donnée le rapport pNZ124/pMZ23 déterminé par le rapport entre le nombre de plaques sur une culture de S. thermophilus transformée par pNZ124 et celui sur une culture de S. thermophilus transformée par pMZ23.

35

Les résultats présentés dans le tableau 1 ci-après montrent que le fragment HindIII de 3.6kb du génome du phage \$\phi Sfi21 permet de conférer une résistance aux phages qui sont homologues au phage \$\phi Sfi21.

40

Tableau 1

45

Phages virulents contre S. thermophilus Sfi1	Rapport pNZ124 / pMZ23		
φSfi21	10 ⁵ -10 ⁷		
φSfi 2 (homologue φSfi21)	>10 ⁷		
φSfi18 (homologue φSfi21)	>10 ⁷		

50

55

<u>l.6. Analyse du fragment HindIII de 3.6 kb :</u> dans le but de déterminer si des parties du fragment HindIII de 3.6 kb pourraient également conférer une résistance aux phages, on clone des fragments EcoRI du fragment HindIII de 3.6 kb dans pNZ124 et on transforme le plasmide dans S.thermophilus Sfi1.

Pour cela, on purifie le plasmide pMZ23 et on le coupe en fragments par l'enzyme de restriction HindIII par des moyens connus de l'homme du métier. Les fragments d'ADN sont alors séparés par électrophorèse sur un gel d'agarose. On découpe du gel la bande comprenant le fragment de 3.6 kb, on dépose la bande sur une membrane de centrifugation de 0,45µm (MC ultrafree filter) que l'on conserve à -20°C pendant 10 min, et on centrifuge le tout

pendant 20 min à 10000 rpm et à température ambiante dans une centrifugeuse Heraeus Biofuge A. On extrait le filtrat avec du phénol saturé de TE, puis on précipite la phase aqueuse par de l'acétate de sodium et de l'éthanol à -70°C pendant au moins 30 min. On centrifuge à 13000rpm, on resuspend le culot dans 0,5 ml d'une solution à 70% d'éthanol, on recentrifuge à 13000rpm, puis on resuspend le fragments d'ADN de 3.6 kb dans 10 µl d'eau.

On coupe le fragment de 3.6 kb par l'enzyme de restriction EcoRI, on ligue les fragments au plasmide pNZ124 préalablement coupé par EcoRI, et on transforme les plasmides recombinants à la souche S. thermophilus Sfi1. Les conditions expérimentales sont similaires à celles présentées au point I.1 et I.2 ci-dessus. On sélectionne ensuite les bactéries résistantes aux phages ¢Sfi21 dans des conditions similaires à celles présentées au point I.3 ci-dessus, et on isole un clone particulièrement résistant renfermant un plasmide pMZ23c comprenant un fragment d'ADN phagique EcoRI de 0.8 kb.

On évalue la résistance conférée par ce fragment à un Streptococcus dans les conditions présentées au point 1.4 ci-dessus. Les résultats présentés dans le tableau 2 ci-après montrent que le fragment de 0.8 kb du génome du phage φSfi21 permet de conférer une résistance aux phages qui sont homologues au phage φSfi21.

Tableau 2

Phages virulents contre S. thermophilus Sti1	Rapport pNZ124 / pMZ23c
φSfi21	10 ⁵
Sfi2 (homologue	10 ³
φSfi18 (homologue φSfi21)	>10 ¹⁰

1.7 Séquencage du fragment EcoRI de 0.8 kb: on purifie le plasmide pMZ23c par des moyens connus de l'homme du métier, puis on séquence le fragment EcoRl de 0.8 kb par la méthode connue utilisant des didéoxynucléotides (Sanger et al, Proc. Natl. Acad. Sci., 74, 5463-5467, 1977). Pour cela, on utilise des oligonucléotides servant d'amorce qui s'hybrident aux séquences provenant du plasmide pNZ124, de part et d'autre de la séquence phagi-

Les résultats montrent que le fragment EcoRl de 0.8 kb présente la séquence SEQ ID NO:1 donnée dans la liste de séquence ci-après.

Exemple II Clonage du fragment d'ADN EcoRV de 6.5 kb du phage \$\$\psi\$\$Sfi2

On prépare une banque de souches S. thermophilus Sfi1 renfermant des plasmides pNZ124 rencombinants comprenant des fragments EcoRV du génome du phage \$\phi\sigmafi2\$. On utilise pour cela une méthode similaire à celle décrite aux points I.1 et I.2 ci-dessus.

On prépare ensuite une banque de souches S.thermophilus Sfi1 résistantes aux phages, comme décrit au point 1.3 ci-dessus. Parmi les S. thermophilus résistants aux phages, on a pu isoler un clone renfermant le plasmide pMZ31 qui a reçu le numéro de dépôt CNCM I-1589 et qui contient un fragment d'ADN phagique EcoRV de 6.5 kb.

La résistance aux phages conférée par le plasmide pMZ31 peut être aussi déterminée par des tests similaires à ceux décrits aux points 1.4 et 1.5 ci-dessus.

Des parties du fragment EcoRV de 6.5 kb peuvent également conférer une résistance aux phages à un Streptococcus le contenant. Pour cela, par une méthode similaire à celle décrite au point I.6. ci-dessus, on purifie le plasmide pMZ31, on le coupe en fragments à l'aide de diverses enzymes de restriction, on sous-clone ces fragments dans le plasmide pNZ124, et on transforme S.thermophilus Sfi1 avec les vecteurs recombinants (que l'on nomme pMZ31-fragment). Finalement on sélectionne des bactéries transformées présentant une résistance aux phages au moyen du test décrit au point 1.5 ci-dessus. En particulier, on sélectionne des bactéries présentant un rapport "pNZ124/pMZ31-fragment" supérieur à 100. Ce rapport est déterminé par le nombre de plaques sur une culture de S. thermophilus transformée par pNZ124 et celui sur une culture de S. thermophilus transformée par pMZ31-fragment.

Les résultats présentés dans le tableau 3 ci-après montrent que quatre fragments issus du fragment EcoRV de 6.5 kb peuvent conférer une très bonne résistance à un Streptococcus, à savoir les fragments EcoRV-BgIII de 3 kb, BgIII-HIII de 2 kb, BgIII-EcoRV de 3.5 kb et EcoRI-EcoRI de 0.8 kb.

5

10

15

20

25

30

Tableau 3

Fragment d'ADN phagique dans S. thermophilus Sfi1	Phage(s) utilisé(s) pour évaluer le degré de résistance (voir point I.6 ci-dessus)	Rapport pNZ124/pMZ31-fragment (voir point I.6 ci-dessus)
EcoRV-EcoRV de 6.5 kb	фSfi2	300
EcoRV-Bgill de 3 kb	фSfi2	10 ⁸
• .	φSfi18	>10 ¹⁰
·	φSfi21	10 ⁷
Bgili-Hili de 2 kb	фSfi2	2,6x10 ⁵
BgIII-EcoRV de 3.5 kb	фSfi2	3x10 ⁶
EcoRI-EcoRI de 0.8 kb	фSfi2	>10 ⁷
	фSfi18	>10 ¹⁰
	φSfi21	>10 ⁷

20

25

15

10

On peut remarquer que la résistance conférée à *S. thermophilus* Sfi1 peut être différente entre les fragments, même si ceux-ci présentent des parties identiques de séquences nucléiques. En effet, le fragment BgIII-RcoRV de 3.5 kb contient le fragment BgIII-HIII de 2 kb, et le fragment EcoRV-BgIII de 3 kb contient le fragment EcoRI-EcoRI de 0.8 kb.

De plus, le séquencage du fragment EcoRl-EcoRl de 0.8 kb par la méthode des didéoxynucléotides révèle une séquence identique à la séquence SEQ ID NO:1. La souche *S. thermophilus* Sfi1 contenant le plasmide pMZ31-[EcoRl-EcoRl de 0.8 kb], soumise aux attaques des phages décrits à la figure 2, montre des courbes de croissance très similaires à celles obtenues dans les mêmes conditions pour la souche *S. thermophilus* Sfi1 contenant le plasmide pMZ23c.

Exemple III

On transforme par électroporation le plasmide pMZ23 à la souche *S. thermophilus* Sfi9. On utilise pour cela une méthode similaire à celle décrite au point I.2 ci-dessus. L'évaluation du spectre de résistance de la souche transformée par un test similaire à celui décrit au point I.5 ci-dessus, montre que la souche *S. thermophilus* Sfi9 transformée est résistante au phage ¢Sfi9 qui est un phage hétérologue des phages ¢Sfi21 et ¢Sfi2.

Exemple IV

40

On prépare un starter congelé des souches *S. thermophilus* Sfi1 et *S. thermophilus* Sfi1 transformée par pMZ23, en inoculant un lait reconstitué stérile à raison de 1% d'une préculture (en milieu MSK) de chaque souche prise au stade de coagulation du milieu, en incubant le lait à une température d'environ 42°C jusqu'à un pH de 5,1, en le refroidissant jusqu'à une température de 4°C, puis en le congelant à -75°C.

On prépare des yogourts étuvés par inoculation directe en mélange des starters congelés. Pour cela, on ensemence un lait reconstitué pasteurisé (3,7% de matière grasse et 2,5% de poudre de lait écrémé) par 6ml de chaque starter congelé, on l'incube jusqu'à un pH d'environ 4,65, puis on le refroidit jusqu'à 4°C.

50

45

Liste de séquence

5

15

20

25

30

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: SOCIETE DES PRODUITS NESTLE
 - (B) RUE: AVENUE NESTLE 55
 - (C) VILLE: VEVEY
 - (D) ETAT OU PROVINCE: CANTON DE VAUD
 - (E) PAYS: SWITZERLAND
 - (F) CODE POSTAL: 1800
 - (G) TELEPHONE: (41).21.924.47.60
 - (H) TELECOPIE: (41).21.924.28.80
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: STREPTOCOCCUS RESISTANT AUX PHAGES
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 1
- (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 856 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide

- (C) NOMBRE DE BRINS: double
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

10	GAATTCAAGG	AAGAAAATAA	CACAGTTTAT	AAATTCCTTA	ATGAATATTT	GTCAGATGTC	60
	GTTTCCACTC	GTATTCCAGT	TAGATTCTTG	TGGGATGTAT	ACCGCTCATG	GTGTCACGAG	120
	GGTAATCATA	CTATCCCTAA	AAAATCTAAC	TTTGAAAAAG	AGTTGGCACA	GAATTTACCA	180
15	GTTGGTTGGA	TAAAAGATAG	ACAAAAACCT	CTTGATTTTT	TTAACCCAAC	TAAAGATAAG	240
	CCAGTTTATT	GGCATGATTT	CAATTTTAAT	TGGGACGAAA	ACGAGGCGAA	GAAAGCAGCA	300
20	GTAGTGGTTA	TGGTTACTCA	GTAACCGCAG	GTTATTGCAA	CAAGTAACCG	TAAAACCCAT	360
	TGAAAATAAA	GGGTTTCGGT	TGCTTTAGTT	ACTTAGTTAC	TACTTTTAAA	TATATTTATA	420
25	AATAAATAAA	TAAATAAATA	AATATATATA	GAGAGAGACT	TAAAAAAACG	TGTAACTAAG	480
	TAACTAAAGT	GGCCAGAAAC	CTTGATATAT	AAGGGGTTTG	CGGTGGTTAC	GAGTAAAAGT	540
	AACTGTTACT	GTAATCGAGT	AACAAAAGGA	GAAAAAAATG	GAAATTCAAT	ACTTAGAGAT	600
30	TAATCAAGAA	CACGAACCTA	ATGAAAATAT	TAGTAATTAC	ATCAAAGATT	TTTCTGAAGC	660
	GGCAACAGTT	ATAGATGTGC	AATGCAACGC	TATTCCGGTA	CATTTTGAAA	AGGTTGGAGA	720
35	AGACTATTGG	ATCGATGAAG	ATTATGGCAT	TAAAGTTGTT	GCGTTTATCA	AATATGAAGA	780
,,	TAACAAAGAG	GCAACTCCAG	AAAAGAAACA	ATGGTTGAAG	GAATTCAGTC	AGATGTCGTT	840
	TCCACTCGTA	TTCCAG					856

Revendications

40

- 1. Fragment d'ADN de phages virulents contre un *Streptococcus* capable de conférer à un *Streptococcus* le contenant une résistance à au moins un phage.
 - Fragment d'ADN selon la revendication 1, homologue ou s'hybridant avec le fragment HindIII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I- 1588 ou le fragment EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589.
 - Fragment d'ADN selon la revendication 2, homologue ou s'hybridant avec le fragment ayant la séquence SEQ ID NO:1.
- 4. Fragment d'ADN selon l'une des revendications 1 et 2, constitué du fragment HindIII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I-1588, du fragment EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589 ou du fragment ayant la séquence SEQ ID NO:1.
 - 5. Procédé pour rendre résistant un Streptococcus à au moins un phage, caractérisé en ce que l'on clone dans un vecteur un fragment d'ADN de phage virulent contre un Streptococcus capable de conférer à un Streptococcus

une résistance à au moins un phage, et on introduit le vecteur dans un Streptococcus.

- 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que l'on clone dans un vecteur un fragment d'ADN selon l'une des revendications 2 à 4.
- 7. Streptococcus ayant intégré dans son génome ou par le moyen d'un plasmide réplicable un fragment d'ADN de phage virulent contre un Streptococcus capable de conférer à un Streptococcus une résistance à au moins un phage, notamment un fragment homologue ou s'hybridant avec le fragment HindIII de 3.6 kb présent dans le plasmide CNCM I-1588 ou le fragment EcoRV de 6.5 kb présent dans le plasmide CNCM I-1589.
- Vecteur de réplication ou d'intégration recombinant comprenant un fragment d'ADN selon l'une des revendications 1 à 4.
- 9. Vecteur selon la revendication 8, constitué du plasmide CNCM I-1588 ou du plasmide CNCM I-1589.

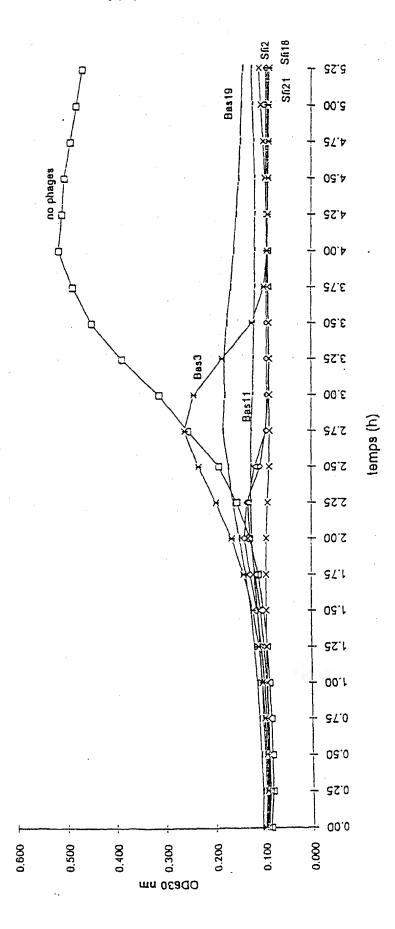


Figure 1

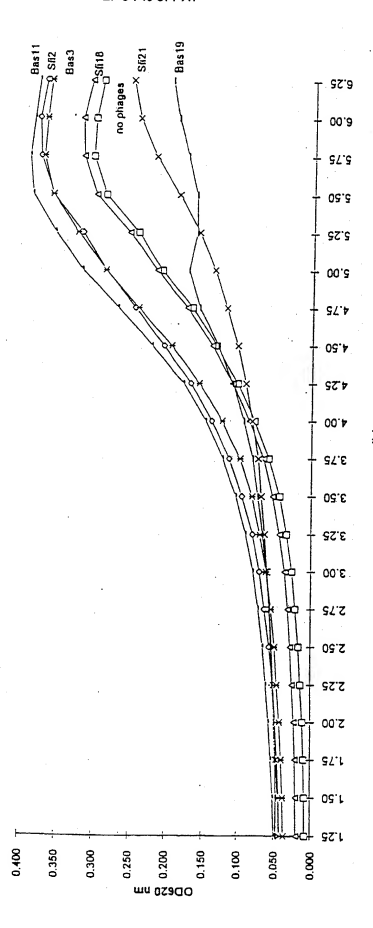


Figure 2



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande EP 95 20 1616

DO	CUMENTS CONSID	ERES COMME PERTIN	ENTS	
atégorie	Citation du document avec des parties pe	indication, en cas de besoin, ertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Inl.CL6)
x	EP-A-0 474 464 (NO UNIVERSITY) 11 Mar * page 2, ligne 26 * page 3, ligne 37 * page 4, ligne 42 * page 5, ligne 1	s 1992 - ligne 39 * - ligne 58 * - ligne 46 *	1,5,8	C12N15/34 C12N15/74 C12N1/21 C12N1/04 //(C12N1/21, C12R1:46)
D,A	J. BACTERIOL. (1990 CODEN: JOBAAY; ISSN 1990	0), 172(11), 6419-26 : 0021-9193,	1,5,8	·
	HILL, COLIN ET AL and sequence determ bacteriophage frago bacteriophage resistants lactis! * abrégé *			
	page 6424, colonne	de droite, alinéa 2 * ne de droite, alinéa 3 	·	
	bacteria¹ * abrégé * * page 90, colonne colonne de droite, * page 101, colonne page 102, colonne c	Septembre 1993 Tiophage and stance in lactic acid de gauche, alinéa 2 - alinéa 1 * de droite, alinéa 3 de droite, alinéa 1 *	-	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.6) C12N C07K
İ	1987	DEV CORP) 25 Novembr	e 1-9	
Le pr é	sent rapport a été établi pour to	utes les revendications		
L	en de la recherche	Date d'achévissent de la recherche		Examinateur
1	LA HAYE	27 Octobre 199	5 Mon1	tero Lopez, B
X : partic Y : partic	ATEGORIE DES DOCUMENTS (cultèrement pertinent et lui seul cultèrement pertinent en combinaiso document de la même catégorie re-plan technologique	E : document de date de dépô n avec un D : cité dans la L : cité pour d'a	rincipe à la base de l'is brevet antérieut, mais it ou après cette date demande	nvention s publié à la
O: divul	gation non-écrite nent intercalaire	& ; membre de !	a mème famille, docus	ment correspondant

FPO RO